ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

C07D 471/04, A61K 31/435 // (C07D 471/00, 221:00, 209:00) (11) Numéro de publication internationale:

WO 92/09602

A1 (43) Date de publication internationale:

11 juin 1992 (11.06.92)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR91/00926

(22) Date de dépôt international: 22 novembre 1991 (22.11.91)

(30) Données relatives à la priorité: 90/14636 23 novembre 1990 (23.11.90) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs: et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement) : BISAGNI, Emile [FR/FR]; 16, rue Bossuet, F-91400 Orsay (FR). NGUYEN, Chi-Hung [CN/FR]; 6, place des Italiens, F-91200 Massy (FR).

(74) Mandataire: LOBJOIS, Françoise; Rhone-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), AU, BE (brevet européen), CA, CH (brevet européen), CS, DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FI, FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR européen), HU, IT (brevet européen), JP, KR, LU (brevet européen), NL (brevet européen), NO, SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: PYRIDOBENZOINDOLE DERIVATIVES, THEIR PREPARATION METHOD, AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING SAME

(54) Titre: DERIVES DE PYRIDOBENZOINDOLE, LEUR PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTI-QUES QUI LES CONTIENNENT

$$R_2$$

$$= R_1 - alk - N(R)_2$$

$$N$$

$$R_1$$

(57) Abstract

Novel pyridobenzoindole derivatives having general formula (I), where R is H or C1.2 alkyl, alk is linear or branched C2.4 alkylene, R1 is a hydrogen atom or a C1.2 alkyl radical, and R2 is a hydroxy or methoxy radical, and acid addition salts thereof, are useful as antitumoral agents.

(57) Abrégé

Nouveaux dérivés de pyridobenzoindole de formule générale (I), dans laquelle R est H ou alcoyle (1 ou 2 C), alk est alcoylène (2 à 4 C) droit ou ramifié, R₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle (1 ou 2 C) et R₂ représente un radical hydroxy ou methoxy et leurs sels d'addition avec les acides, utiles comme agents anti-tumoraux.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT AU BB BE BF BG BJ CA CF CG CH CI CM CS DE DK	Autriche Australie Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Canada République Centraficaine Congo Suisse Côte d'Voire Cameroun Tehécoslovaquie Allemagne Dancmark	ES FI FR GA GB GN HU IT JP KP KR LI LK LU MC	Espagne Finlande Finlande France Gabon Royaume-Uni Guinée Grèce Hongrie Italie Japon République populaire démocratique de Corée République de Corée Liechtenstein Sri Lanka Luxembourg Monaco	MG ML MN MR MW NL RO SD SE SN SU+ TD US	Madagascar Mali Mongolic Mauritanie Malawi Pays-Bas Norvège Pologne Roumanie Souddn Suède Sönégal Union soviétique Tchad Togo Elats-Unis d'Amérique
---	--	---	---	---	---

⁺ Toute désignation de "SU" produit ses effets dans la Fédération de Russie. On ignore encore si une telle désignation produit ses effets dans les autres Etats de l'ancienne Union soviétique.

15

DERIVES DE PYRIDOBENZOINDELE, LEUR PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de pyridobenzoindole de formule générale :

le cas échéant leurs hydrates, leurs sels d'addition avec les acides, leur préparation et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent.

Dans la demande de brevet européen 239 476 ont été décrits 10 des dérivés de γ-carboline de formule générale :

dans laquelle R_1 et R_5 sont entre autres des atomes d'hydrogène, R_2 peut représenter un atome d'hydrogène, un radical hydroxy ou alcoyloxy, R_3 et R_4 sont notamment des radicaux alcoyle et n égale 2 à 4, qui présentent une activité anti-tumorale.

Par ailleurs, les dérivés du pyridoindole non substitués en position -4 sont décrits dans la littérature [J. Hed. Chem., 31, 398 (1988)] comme des composés inactifs.

Les nouveaux dérivés du pyridobenzoindole de formule 20 générale (I) dans laquelle:

R représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 ou 2 atomes de carbone,

FEUILLE DE REMPLACEMENT

alk représente un radical alcoylène droit ou ramifié contenant 2 à 4 atomes de carbone, R₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 ou 2 atomes de carbone et

R2 représente un radical hydroxy ou méthoxy,

présentent des propriétés anti-tumorales particulièrement intéressantes.

Selon l'invention, les produits de formule générale (I) peuvent être obtenus à partir du dérivé chloré de formule générale :

dans laquelle R₁, est défini comme précédemment par action d'une amine de formule générale :

$$H_2N - alk - N(R)_2$$
 (III)

dans laquelle alk et R sont définis comme précédemment, suivie le cas échéant de la transformation du produit méthoxylé ainsi obtenu, de formule générale

dans laquelle R, R_1 et alk sont définis comme ci-dessus, en un dérivé hydroxy-9 pyrido[4,3-b]benzo[e]indole.

La réaction de l'amine de formule générale (III) sur le dérivé chloré de formule générale (II) s'effectue en présence d'un excès de l'amine, de préférence sous azote, éventuellement dans un solvant organique inerte, ou sans solvant, à une température comprise entre la température de reflux du mélange réactionnel, et 250°C (autoclave).

La déméthylation s'effectue par toute méthode connue qui 10 n'altère pas le reste de la molécule.

Le dérivé chloré de formule générale (II) pour lequel R_1 , est un atome d'hydrogène peut être préparé à partir de la pyridone correspondante, de formule :

15 par action d'un agent de chloration.

20

25

On opère généralement au moyen d'un agent de chloration choisi parmi l'oxychlorure de phosphore ou les dérivés halogénés du phosphore en présence d'une base tertiaire (diéthylaniline, diméthylaniline par exemple) dans un solvant organique tel qu'un un nitrile (acétonitrile par exemple), à une température comprise entre 75 et 90°C (température de reflux du mélange réactionnel).

De préférence, la réaction s'effectue sous azote.

Le produit de formule générale (II) pour lequel R₁ est un radical alcoyle peut-être obtenu par alkylation du produit pour lequel R₁ est un atome d'hydrogène par exemple par action du dérivé halogéné convenable, en présence de carbonate de potassium.

10

15

20

25

Le produit de formule (IV) peut être préparé à partir de l'hydrazone de formule :

par réaction de Fisher thermique, par analogie avec la méthode décrite par C.H. NGUYEN et E. BISAGNI, Tetrahedron, 42 (8), 2203 (1986).

L'hydrazone de formule (V) est préparée par condensation d'hydrazino-4-1H-pyridone-2 avec la méthoxy-6 tétralone-2. La réaction s'effectue généralement dans un solvant organique tel qu'un alcool (éthanol par exemple), à la température de reflux du mélange réactionnel.

La méthoxy-6 tétralone peut être obtenue selon la méthode décrite dans J. Am. Chem. Soc., 82, 2573 (1960).

L'hydrazino-4-1H-pyridone-2 peut être préparée selon la méthode décrite par C.H. NGUYEN et E. BISAGNI, Tetrahedron, 42 (8), 2203 (1986).

Les dérivés de pyridobenzoindole de formule générale (I) peuvent être purifiés par cristallisation ou par chromatographie.

Les nouveaux dérivés de pyridobenzoindole selon l'invention peuvent être transformés en sels d'addition avec les acides, par action d'un acide dans un solvant organique. Le sel précipite, éventuellement après concentration de sa solution, il est séparé par filtration ou décantation.

Comme sels pharmaceutiquement acceptables, on peut citer les sels d'addition avec les acides minéraux tels que chlorhydrates, bromhydrates, sulfates, nitrates, phosphates, ou organiques tels que acétate, propionates, succinates, maléates, fumarates, méthanesul-fonates, p.toluènesulfonates, iséthionates ou des dérivés de

10

substitution de ces composés.

Les dérivés de pyridobenzoindole, selon l'invention et leurs sels peuvent exister à l'état d'hydrates, il est entendu que ces formes hydratées entrent aussi dans le cadre de la présente invention.

De plus lorsque le symbole alk est un radical alcoylène ramifié, les dérivés du pyridobenzoindole présentent des formes isomères. Il est entendu que ces formes isomères entrent aussi dans le cadre de l'invention.

Les dérivés de formule générale (I) sont particulièrement intéressants comme agents anti-tumoraux.

Leurs propriétés anti-tumorales ont notamment été mises en évidence in vitro à une concentration voisine de 15 à 1,5 µg/disque dans le test de cytotoxicité différentielle, selon la technique décrite par T.H. Corbett et coll., Investigational new drug, 4, 207-220 (1986), et in vivo sur les tumeurs greffées de la souris, plus particulièrement sur leucémie P388, le produit étudié s'est montré actif à la dose de 20 mg/kg par voie intrapéritonéale.

Leur toxicité chez la souris exprimée par leur dose 20 maximale tolérée est supérieure à 20 et 40 mg/kg par voie intrapéritonéale.

D'un intérêt particulier pour leur activité anti-tumorale sont principalement les dérivés du pyridobenzoindole de formule générale (I), pour lesquels:

25 R est un radical méthyle, alk est un radical alcoylène droit ou ramifié contenant 2 à 4 atomes de carbone, R₁ est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et R₂ est un radical hydroxy, ainsi que leurs sels et le cas échéant leurs hydrates.

Notamment le [(diméthylamino-3) propyl] amino-1 hydroxy-9-30 5H-pyrido[4,3-b]benzol[e]indole, ainsi que ses sels et ses formes hydratées,

Les exemples suivants donnés à titre non limitatif illustrent la présente invention.

20

25

30

35

EXEMPLE 1

Le [(diméthylamino-3) propyl] amino-1 méthoxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole (base libre) est libéré par l'ammoniac en excès à partir de 1,8 g du bimaléate correspondant puis extrait et séché.

Le produit ainsi obtenu est placé dans un ballon réactionnel de 250 cm³ muni d'un agitateur sous argon, avec 66 cm³ d'acide bromhydrique (d = 1,47; 47%).Ce mélange, devenu homogène à l'ébullition, est chauffé à reflux pendant 6 heures et concentré à sec sous pression réduite. Le résidu solide est dissous dans l'eau (200 cm³) alcalinisé par l'ammoniaque à 28% (20 cm³) que l'on ajoute goutte à goutte, pour former un précipité gommeux.

Au mélange résultant, on ajoute 200 cm³ d'acétate d'éthyle et agite l'ensemble pendant une heure. La phase organique est décantée et les eaux mères saturées par le chlorure de sodium sont extraites deux fois avec 100 cm³ d'acétate d'éthyle. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée, traitée avec 5 g de charbon animal pour la décolorer, puis filtrée et concentrée à sec.

Le résidu solide est repris dans 40 cm³ d'éthanol, et traité avec 2,5 g d'acide maléique en solution dans 20 cm³ d'éthanol à l'ébullition. Le bimaléate du [(diméthylamino-3) propyl] amino-1 hydroxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole hydraté avec 0,25 H₂O (1,25 g, Rdt = 70%) est ainsi obtenu, sous forme de microcristaux; F = 195-200°C (décomposition).

Le bimaléate de [(diméthylamino-3) propyl] amino-1 méthoxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole peut être obtenu de la manière suivante :

Le chloro-1 méthoxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole (1,8 g) est placé dans un ballon de 250 cm³ contenant 50 cm³ (large excès) de diméthylamino-3 propylamine et chauffé à reflux (150°C), sous azote et sous agitation, pendant 48 heures (disparition totale du dérivé chloré, contrôlé sur plaque de silice).

L'excès de la diamine est évaporé au bain-marie sous pression réduite et le résidu est repris dans l'eau puis alcalinisé par l'ammoniaque. Le solide formé est filtré, lavé à l'eau, repris

10

15

20

25

30

35

dans le chlorure de méthylène et lavé avec 150 cm³ d'eau et 10 cm³ d'ammoniaque.

Après chromatographie sur alumine et salification par l'acide maléique dans les conditions usuelles, on obtient 2,56 g (R = 69 %) de bimaléate de [(diméthylamino-3) propyl]amino-1 métho-xy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole attendu, fondant à 204-206°C avec décomposition.

Le chloro-1 méthoxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole peut être obtenu de la manière suivante:

Dans un ballon de 1 litre, muni d'un agitateur magnétique, d'une ampoule à addition, d'un réfrigérant et maintenu sous azote, on introduit 4 g de méthoxy-9-2H,5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indolone-1 repris dans l'éthanol bouillant et soigneusement séché, 14,1 g (4 équivalents) de chlorure de benzyl triéthylammonium, 3,6 g (4 équivalents) d'acétamide, 40 cm³ d'acétonitrile et 9,12 g (4 équivalents) de diéthylaniline fraichement rectifiée.

Par l'ampoule, on ajoute progressivement 70 cm³ d'oxychlorure de phosphore rectifié, et observe une réaction exothermique. Le mélange est chauffé à reflux pendant 20 heures, tandis qu'après être passé par une phase homogène, un précipité apparaît. On concentre à sec, au bain marie chauffé à 70°C et sous pression réduite (15 mm de Hg).

Au résidu obtenu, on ajoute 300 cm³ d'eau glacée et le mélange, bien agité pendant 2 heures, est chauffé à 70°C pendant 20 minutes. On complète à 600 cm³ par de l'eau, chauffe à ébullition pendant 5 minutes et laisse refroidir à température ambiante sous agitation. Après avoir refroidi, on obtient un précipité jaune, que l'on filtre à froid et lave ensuite à l'eau froide. Ce précipité est repris dans 500 cm³ d'eau distillée et le mélange est alcalinisé, à froid, par l'ammoniaque. L'ensemble est laissé sous agitation pendant 1 nuit et le précipité est filtré et lavé à l'eau. Il est recristallisé dans l'alcool en donnant 2,6 g d'aiguilles jaunes de chloro-1 méthoxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole; F > 260°C; Rendement 60%.

La méthoxy-9-2H,5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indolone-1 peut être obtenue de la manière suivante:

Dans un tricol de 1 litre, on mélange la N-(1H-pyridone-2

10

15

20

25

30

35

yl)-4 N'-(méthoxy-6 tétrahydro-1,2,3,4-naphtalènylidène)-2 hydrazine (18 g) et le diphényléther (700 cm3) puis chauffe à reflux pendant 30 minutes, en maintenant l'ensemble sous bonne agitation et sous azote. Le mélange devient homogène et se décolore. Le chauffage est interrompu pour laisser refroidir à 200°C et contrôler que le composé de départ est entièrement transformé: plaque de silice Merck, éluant chlorure de méthylène-éthanol 8/2 en volumes, (rf hydrazone = 0,5, rf composé intermédiaire = 0,8). En continuant à agiter, le charbon palladié à 10% (4g) en suspension dans le diphényléther (20 cm³) est ajouté progressivement, avec précaution (mousses et dégagement d'hydrogène), et le nouveau mélange est chauffé à reflux pendant 30 minutes (disparition du composé intermédiaire) (rf = 0,35 silice-acétate d'éthyle pur; produit attendu: rf = 0,58). Le mélange est alors repris dans 600 cm3 d'éthoxy-2 éthanol bouillant, filtré pour éliminer le charbon palladié et concentré à sec. Le solide obtenu est additionné de 70 cm3 d'éthanol absolu, agité pendant 18 heures, filtré et séché pour donner 11 g (R = 68%) de microcristaux jaunâtres (F > 260°C) correspondants à la méthoxy-9-2H,5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indolone-1.

La N-(1H-pyridone-2 yl)-4 N'-(méthoxy-6 tétrahydro-1,2,3,4 naphtalènylidène)-2 hydrazine peut être obtenue de la manière suivante:

Le mélange de l'hydrazino-4-1H-pyridone-2 (9,8 g) dans l'éthanol absolu (150 cm³) est chauffé à reflux. A la solution, devenue homogène à l'ébullition, on ajoute la méthoxy-6 tétralone-2 (16,6 g) et le mélange, devenu rapidement hétérogène, est chauffé à reflux pendant 2 heures (disparition de l'hydrazine contrôlée par CCM sur plaque de silice Merck, éluant chlorure de méthylène-éthanol 1/1 en volumes). Le précipité formé est filtré, repris dans l'éthanol dans lequel l'hydrazone est peu soluble puis filtré à froid pour donner (19,3 g (83%)) de microcristaux jaunes de N-(1H-pyridone-2 yl)-4 N'-(méthoxy-6 tétrahydro-1,2,3,4-naphtalènylidène)-2 hydrazine, F = 220 - 225°C, avec décomposition.

L'hydrazino-4-1H-pyridone-2 peut être obtenue selon la méthode décrite par E. Bisagni et C.H. Nguyen, Tetrahedron, 42, 2303 (1986).

10

15

20

25

La présente invention concerne également les compositions pharmaceutiques qui contiennent comme produit actif au moins un produit de formule générale (I) à l'état pur (sous forme libre ou sous forme de sel) ou en association avec un ou plusieurs adjuvants pharmaceutiquement acceptables. Ces compositions peuvent être utilisées par voie parentérale.

Les compositions pour administration parentérale, peuvent être des solutions stériles aqueuses ou non aqueuses, des suspensions ou des émulsions. Comme solvant ou véhicule, on peut employer le propylèneglycol, un polyéthylèneglycol, des huiles végétales, en particulier l'huile d'olive et des esters organiques injectables, par exemple l'oléate d'éthyle. Ces compositions peuvent également contenir des adjuvants, en particulier des agents mouillants, émulsifiants ou dispersants. La stérilisation peut se faire de plusieurs façons, par exemple à l'aide d'un filtre bactériologique, en incorporant à la composition des agents stérilisants, par irradiation ou par chauffage. Elles peuvent également être préparées sous forme de compositions solides stériles qui seront dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile ou tout autre milieu stérile injectable.

En thérapeutique humaine, les médicaments selon la présente invention sont particulièrement utiles dans le traitement des cancers digestifs, des cancers pulmonaires, des cancers des testicules ou des ovaires ainsi que dans les traitements des cancers de la tête et du cou.

D'une façon générale, le médecin déterminera la posologie qu'il estime la plus appropriée en fonction de l'âge, du poids et de tous les autres facteurs propres au sujet à traiter.

Le mode d'administration préféré est la voie intra-30 veineuse. A titre indicatif, les médicaments selon l'invention peuvent être administrés chez l'homme à raison de 30 à 200 mg/m² par traitement, par voie intra-veineuse. L'exemple suivant, donné à titre non limitatif, illustre une composition selon la présente invention :

EXEMPLE :

On prépare une solution contenant 8,54 g de bimaléate du [(diméthylamino-3) propyl] amino-1 hydroxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole hydraté (0,5 H₂O), en dissolvant ce produit dans du soluté physiologique apyrogène en quantité suffisante pour obtenir 100 cm³.

La solution obtenue est répartie aseptiquement en am10 poules, à raison de 2 cm³ par ampoule. Les ampoules sont scellées et
contiennent chacune 100 mg de [(diméthylamino-3) propyl] amino-1
hydroxy-9 5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole.

REVENDICATIONS

1 - Un nouveau dérivé de pyridobenzoindole de formule générale :

5 dans laquelle

R représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 ou 2 atomes de carbone.

alk représente un radical alcoylène droit ou ramifié contenant 2 à 4 atomes de carbone.

10 R₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 ou 2 atomes de carbone, et

R2 représente un radical hydroxy ou méthoxy,

ainsi que ses sels d'addition avec les acides, et le cas échéant ses hydrates et ses formes isomères et leurs mélanges.

15 2 - Un nouveau dérivé du pyridobenzoindole selon la revendication 1 pour lequel:

R est un radical méthyle,

isomères et leurs mélanges.

alk est un radical alcoylène droit ou ramifié contenant 2 à 4 atomes de carbone,

20 R₁ est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et R₂ est radical hydroxy ainsi que ses sels et le cas échéant ses hydrates et ses formes

3 - Le [(diméthylamino-3) propyl] amino-1 hydroxy-9-5H-pyrido [4,3-b] benzo [e] indole, ainsi que ses sels et ses formes hydratées.

4 - Un procédé de préparation d'un dérivé de pyridobenzoindole selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on fait agir une amine de formule générale :

$$H_2N - alk - N(R)_2$$

dans laquelle alk et R sont définis comme dans la revendication 1, sur un dérivé chloré de formule :

dans laquelle R_1 est défini comme dans la revendication 1, puis transforme le cas échéant le produit méthoxylé obtenu, de formule cénérale:

15 dans laquelle R1 est défini comme dans la revendication 1, en un

dérivé hydroxy-9 pyrido [4,3-b] benzo [e] indole et transforme éventuellement le produit obtenu en un sel d'addition avec un acide.

5 - Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un produit selon la revendication 1 à l'état pur ou sous 5 forme d'association avec tout diluant ou adjuvant compatible et pharmaceutiquement acceptable.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR91/00926

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6									
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC									
Int.Cl.5 CO7D 471/04; A61K 31/435; //(CO7D 471,221:00, 209							209:00)		
II. FIELDS SEARCHED									
			Minimun		tation Searched				
Classification	System		Classification Syr	mbols					
Int.Cl.5 CO7D; A61K					·				
		Docum to the Ext	entation Searci ent that such D	hed other th Documents	nan Minimum Do are included in t	cumentation he Fields Searci	ned ^s		
III. DOCUM	ENTS C	ONSIDERED TO E	E RELEVAN	T e				Delevent *-	Claim No. 13
Category *	Citati	on of Document, 11 v	ith Indication,	where appr	opriate, of the re	levant passages	12	Relevant to	Claim No. 13
A	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY. Vol. 33, No. 5, May 1990, WASHINGTON US, pages 1519-1528; E. BISAGNI ET AL:'Synthesis and Antitumor Activity of 1-[[(Dialkylamino)alkyl]amino]-4- met hyl-5H-pyrido [4,3-b]benzo[e]- and -benzo[g]indoles. A New Class of Antineoplastic agents' *Page 1520, schema I, paragraph A; page 1523, right hand clumn, lines 9-12; page 1524, left hand column, lines 14-25* JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY. Vol. 31, No. 2, 2 February 1988, WASHINGTON US pages 398-405; E. BISAGNI ET AL.:'1-Amino-Substituted 4-Methyl-5H-pyrido[4,3-b]indoles (gamma- Carbolines) as Tricyclic Analogues of Ellipticines:A New Class of Antineoplastic Agents' cited in the application see the whole document				4- stic	1,2,	4		
"A" docum consider a c	ment definition of the definit	mpletion of the Intern 192 (17.03.93	of the art which refer the inter- on priority cla- cation date of specified) sure, use, exhi- rnational filing	im(s) or another bition or date but	"X" documer cannot is involve a "Y" documer cannot be documer ments, s in the ar "&" documer 25 Mailin 25 Mailin	nt of particular be considered in inventive step nt of particular be considered to nt is combined such combination	relevance or relevance involve with one on being continue and the same process of the	ce; the claim cannot be co ce; the claim an inventive a or more othe obvious to a patent family arch Report	ned invention considered to
		atent Offic	e		-/9/				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 91/00926

I. CLASSEA	MENT DE L'INVENT	TON (si plusieurs symboles de classific	ction sont applicables, les indiquer tous) 7	
Selon la cla CIB		ode des brevets (CIB) on à la fois selon 04; A61K31/435;	ia classification nationale et la CIB //(CO7D471, 221:0	00, 209:00)
II. DOMAI	NES SUR LESQUEL	S LA RECHERCHE A PORTE		
			n minimale consultée ⁸	
Système	de classification		Symboles de classification	
CIB	5	CO7D ; A61K		
		Documentation consultée autre que où de tels documents font partie des	la documentation minimale dans la mesure domaines sur lesqueis la recherche a porté	
III. DOCUM	ÆNTS CONSIDERE	S COMME PERTINENTS 10		
Catégorie °	Ide	ntification des documents cités, avec in des passages pertinen	ndication, si nécessaire,12 ts 13	No. des revendications visées 14
X	vol. 33 pages 1 E. BISA Activit hyl-5Hbenzo[Agents' *Page 1	OF MEDICINAL CHEMIST, no. 5, Mai 1990, WA 519 - 1528; GNI ET AL.: 'Synthesty of 1-[[(Dialkylamin pyrido [4,3-b]benzo[eg]indoles. A New Clas 520, schème I, paragh de droite, lignes 9 de gauche, lignes 14	s and Antitumor no)alkyi]amino]-4-met]- and is of Antineoplastic nraphe A; page 1523, - 12; page 1524, 25*	1,2
"A" do- col "E" do- tio "L" do- pri "O" do un "P" do- posterieures	cument antérieur, mai mal ou après cette dat cument pouvant jeter i orité ou cité pour déte tre citation ou pour un cument se référant à e exposition ou tous a cument publié avant i ment à la date de prior IFICATION	nat général de la technique, non lièrement pertinent s publié à la date de dépôt interna- en doute sur une revendication de rminer la date de publication d'une le raison spéciale (telle qu'indiquée) une divulgation orale, à un usage, à utres moyens a date de dépôt international, mais nité revendiquée	"T" document ultérieur publié posté International ou à la date de pr à l'état de la technique pertine le principe ou la théorie constit "X" document particulièrement pert quée ne peur être considérée ou impliquant une activité inventir "Y" document particulièrement pert diquée ne peut être considérée activité inventive lorsque le doc plusieurs autres documents de i naison étant évidente pour une "&" document qui fait partie de la 1	torte et n apparentant par to, mais cité pour comprendre tuant la base de l'Invention inent; l'invention revendi- mae nouvelle ou comme e é tinent; l'Invention reven- comme impliquant une ument est associé à un ou même nature, cette combi- personne du métier.
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée				5, 03. 92
	17	MARS 1992	2	. J. UJ. JL
Administra	tion chargée de la rec	perche internationale	Signature du fonctionnaire auto	
		EUROPEEN DES BREVETS	SEUFERT G.H.	4. Jeeler